

Cosmetic or dermatological preparations for skin and/or hair care, containing native proteins from Argania spinosa, having e.g. moisture-retaining, antiinflammatory, antioxidant and antiaging effects

Patent Number : EP1213024

International patents classification: A61K-007/06 A61K-007/48 A61K-035/78 A61K-007/00 A61K-007/42 A61K-038/00 A61K-038/16 A61P-017/00 A61P-017/14 A61P-017/00 A61P-017/00 A61P-017/00 A61P-017/14 A61P-017/00 A61P

Abstract :

EP1213024 A NOVELTY - Cosmetic and/or dermatological preparations (A) contain native proteins (I) from the plant Argania spinosa (a type of olive tree mainly found in Morocco) as care agents for the skin and hair.

DETAILED DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is included for the use of (I) as care agents for the skin and hair.

ACTIVITY - Dermatological; Antiinflammatory; Antiseborrheic.

Treatment of damaged, excised human skin with a gel containing 5 wt. % native proteins from Argania spinosa (enriched in the fraction of molecular weight 13000-16000) reduced the moisture loss from 0.62 mg/h/cm2 to 0.53 0.62 mg/h/cm2.

MECHANISM OF ACTION - Antioxidant; Collagenase inhibitor; Elastase inhibitor.

USE - (I) are skin and/or hair care agents which have moisture regulating/moisture retaining action, reinforce the skin barrier function, show antiinflammatory and antioxidant activity, counteract aging of the skin, revitalize and restructure the skin and hair and inhibit proteases (specifically collagenase and/or elastase) (all claimed). Typically (I) are effective against inflammatory skin disorders (e.g. due to UV radiation, skin contamination, bacterial or hormonal effects, including acne) or skin aging symptoms such as lines and wrinkles. (I) are also useful for treating sensitive skin or skin affected by allergies.

ADVANTAGE - (I) are well tolerated; have a broad spectrum of beneficial care and protective effects on the skin and hair; have good stability (especially against oxidative degradation); and are derived from a renewable natural source. (Dwg.0/0)

• Publication data :

Patent Family: EP1213024 A1 20020612 DW2002-51 A61K-035/78 Ger 23p * AP: 2000EP-0440318 20001206 DSR: AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI TR

WO200245729 A1 20020613 DW2002-51 A61K-035/78 Ger AP: 2001WO-EP13886 20011128 DSNW: AU BR CN ID IN JP KR MA US DSRW: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE TR

AU200224903 A 20020618 DW2002-62 A61K-035/78 FD: Based on WO200245729 AP: 2002AU-0024903 20011128

EP1339421 A1 20030903 DW2003-65 A61K-035/78 Ger FD: Based on WO200245729 AP: 2001EP-0994746 20011128; 2001WO-EP13886 20011128 DSR: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

KR2003061835 A 20030722 DW2003-81 A61K-007/48 AP: 2003KR-0707457 20030604 BR200115990 A 20040106 DW2004-09 A61K-035/78 FD: Based on WO200245729 AP: 2001BR-0015990 20011128; 2001WO-EP13886 20011128

US20040042996 A1 20040304 DW2004-17 A61K-007/06 AP: 2001WO-

EP13886 20011128; 2003US-0450019 20030606

JP2004521090 W 20040715 DW2004-46 A61K-035/78 81p FD: Based on WO200245729 AP: 2001WO-EP13886 20011128; 2002JP-0547512 20011128

EP1339421 B1 20050316 DW2005-22 A61K-035/78 Ger FD: Based on WO200245729 AP: 2001EP-0994746 20011128; 2001WO-EP13886 20011128 DSR: DE ES FR GB IT DE50105648 G 20050421 DW2005-28 A61K-035/78 FD: Based on EP1339421; Based on WO200245729 AP: 2001DE-5005648 20011128; 2001EP-0994746 20011128; 2001WO-EP13886 20011128

Priority nº: 2000EP-0440318 20001206

Covered countries: 35 Publications count: 10

Accession codes :

Accession Nº : 2002-473207 [51] Sec. Acc. nº CPI: C2002-134653 Derwent codes :

Manual code: CPI: B04-A08C2 B04-A10G B14-C03 B14-D07C B14-N17 B14-R01 B14-R02 B14-R05 B14-S08 D08-

B03 D08-B09A1 D08-B09A3 D08-B11 D09-E01 Derwent Classes: B04 D21

Compound Numbers: RA7JTK-K RA7JTK-T RA7JTK-U

RA00H3-K RA00H3-T RA00H3-M

Patentee & Inventor(s):

Patent assignee : (COGN-) COGNIS FRANCE SA (SERO-) LAB SEROBIOLOGIQUES SA (CHAR/) CHARROUF Z (HENR/) HENRY F (MOSE/) MOSER P (PAUL/) PAULY G

Inventor(s): CHARROUF Z; HENRY F; MOSER P; PAULY G

Update codes :

Basic update code: 2002-51 Equiv. update code: 2002-51; 2002-62; 2003-65; 2003-81; 2004-09; 2004-17; 2004-

46; 2005-22; 2005-28

Others:

Technology Abstract

TECHNOLOGY FOCUS

PHARMACEUTICALS - Preferred Components: (I) are obtained from an extract of Argania spinosa seed kernels or from the defatted seed kernels. (I) have molecular weights of more than 500000 Da, 170000-250000 Da or 10000-18000 Da. (I) are especially used in the form of an extract with an active agent content of 20-85 wt. % (as solids), which is incorporated in (A) at 0.01-25 wt. % (the remainder to 100% being water

and optionally other auxiliaries and additives).

[1] 564741-0-0-0-CL; 564741-0-0-0-USE; 184616-0-0-0-CL Keyword Index Terms

I IP4

2002-08 UE4

2002-08; 2002-09; 2003-10; 2003-12; 2004-02; 2004-03; 2004-07; 2005-04; 2005-05

THIS PAGE BLANK (USPTO)



(11) EP 1 213 024 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 12.06.2002 Patentblatt 2002/24

(51) Int Cl.7: **A61K 35/78**, A61K 7/48, A61K 7/06, A61P 17/00

(21) Anmeldenummer: 00440318.4

(22) Anmeldetag: 06.12.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU

MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(71) Anmelder: LABORATOIRES SEROBIOLOGIQUES 54425 Pulnoy (FR)

(72) Erfinder:
• Pauly, Gilles
54000 Nancy (FR)

Henry, Florence
 54600 Villers-Les-Nancy (FR)

Moser, Philippe
 54270 Essey-Les-Nancy (FR)

Charrouf, Zoubida
 Av. Ibn Batouta, B.P. 1014, Rabat R.P. (MA)

(74) Vertreter: Fabry, Bernd, Dr. c/o Cognis Deutschland GmbH, CRT-IP, Postfach 13 01 64 40551 Düsseldorf (DE)

- (54) Kosmetische und/oder dermopharmazeutische Zubereitungen enthaltend native Proteine aus der Pflanze Argania spinosa
- (57) Die Erfindung betrifft Zubereitungen, enthaltend native Proteine aus der Pflanze Argania spinosa als Pflegemittel für Haut und Haare.

Beschreibung

Gebiet der Erfindung

[0001] Die Erfindung befindet sich auf dem Gebiet der Pflegestoffe und betrifft Zubereitungen enthaltend native Proteine aus der Pflanze Argania spinosa sowie Verwendung von nativen Proteinen aus der Pflanze Argania spinosa als neue Haut- und Haarpflegemittel.

Stand der Technik

10

20

25

[0002] Kosmetische Zubereitungen stehen dem Verbraucher heute in einer Vielzahl von Kombinationen zur Verfügung. Dabei wird nicht nur erwartet, dass diese Kosmetika einen bestimmten pflegenden Effekt zeigen oder einen bestimmten Mangel beheben, sondern immer häufiger wird nach Produkten verlangt, die mehrere Eigenschaften gleichzeitig aufweisen und somit ein verbessertes Leistungsspektrum zeigen. Von besonderem Interesse sind Stoffe, die sowohl Wirkstoffe darstellen, die für Haut und/oder Haare beispielsweise pflegende, vor Alterserscheinungen schützende, revitalisierende Eigenschaften vermitteln als auch gleichzeitig die technischen Eigenschaften des kosmetischen Produktes, wie Lagerstabilität, Lichtstabilität und Formulierbarkeit positiv beeinflussen oder zumindest nicht verschlechtern. Hierbei sind zusätzlich eine gute Hautverträglichkeit und besonders der Einsatz natürlicher Produkte beim Kunden gefragt. Daneben ist es wünschenswert, durch Kombination bereits bekannter Wirkstoffe, oder durch auffinden neuer Einsatzgebiete bereits bekannter Substanzklassen deutlich bessere Produkte zu erhalten. Ein Nachteil besteht hier allerdings häufig darin, das eine Kombination von Wirkstoffen erst dann erhalten wird, wenn unterschiedliche Pflanzenextrakte gleichzeitig in unterschiedlichen Mengenverhältnissen verwendet werden.

[0003] Extrakte von Pflanzen und deren Inhaltstoffe finden immer häufiger Einsatz in der Kosmetik und Pharmazie. Pflanzenextrakte werden seit vielen Jahren in den unterschiedlichsten Kulturen für medizinische aber auch bereits für kosmetische Zwecke genutzt. Oftmals waren für diese Pflanzenextrakte nur ganz bestimmte einzelne Wirkungen bekannt und das Einsatzgebiet sehr eingeschränkt.

Beschreibung der Erfindung

[0004] Die Aufgabe der vorliegenden Patentanmeldung hat darin bestanden, kosmetische und/oder dermopharmazeutische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die einen Einsatz in der Kosmetik oder auch der Pharmazie ermöglichen und neben pflegenden Eigenschaften vor allem verbesserte feuchtigkeitsregulierende und schützende Eigenschaften für menschliche Haut und/oder Haare besitzen und gleichzeitig vorbeugende und heilende Wirkung bei Albar sind

[0005] Eine weitere Aufgabe der vorliegenden Patentanmeldung hat darin bestanden, Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die Wirkstoffe aus nachwachsenden Rohstoffen enthalten und gleichzeitig vielseitig als Pflegemittel in der Kosmetik sowohl in der Hautkosmetik, als auch in der Haarpflege einsetzbar sind.

[0006] Gegenstand der Erfindung sind Zubereitungen, die native Proteine aus der Pflanze Argania spinosa enthalten als Pfledemittel für Haut und Haare

[0007] Überraschenderweise wurde gefunden, dass durch den Einsatz von nativen Proteinen aus der Pflanze Argania spinosa Produkte erhalten werden, die gleichzeitig gute pflegende und schützende Eigenschaften für Haut und Haut aufweisen, sowie eine hohe Hautverträglichkeit besitzen. Die so erhaltenen Mittel zeichnen sich durch besonders gute Effekte in der Hautkosmetik aus. Sie zeigen neben feuchtigkeitsregulierende und schützende Effekte auch eine vorbeugende und heilende Wirkung bei Alterserscheinungen der Haut und eine revitalisierenden und reaktivierende

[0008] Diese mehrfachen Einsatzgebiete der erfindungsgemäßen Mittel aus dem nachwachsendem Rohstoff der Pflanze Argania spinosa macht es für den Markt und für den Verbraucher sehr attraktiv. Die komplexe Aufgabe der Erfindung konnte somit durch den Einsatz von nativen Proteinen aus der Pflanze Argania spinosa gelöst werden.

[0009] Der Begriff Zubereitungen wird im Rahmen der Erfindung synonym mit dem Begriff Mittel oder Pflegemittel verwendet

[0010] Unter dem Begriff Pflanze im Sinne der vorliegenden Anmeldung sind sowohl ganze Pflanzen als auch Pflanzenteile (Samenkerne, Blätter, Wurzeln, Blüten) sowie deren Gemische zu verstehen.

55 Argania spinosa

[0011] Die erfindungsgemäß einzusetzenden Extrakte werden aus Pflanzen der Familie der Sapotaceae, speziell aus Argania spinosa gewonnen. Bei dieser Pflanze handelt es sich um einen an den Ölbaum erinnernden Baum, der

überwiegend in Marokko an der Westseite des Atlasgebirges zu finden ist. Er bildet an seinen knorrigen Ästen und bedornten Zweigen Beeren von der Größe und Gestalt der Oliven mit ein bis zwei Samenkernen. Das nussartig schmekkende Öl aus den Samenkernen dient unter anderem als Speiseöl.

Proteine

[0012] Unter Proteinen sind im Sinne der Erfindung solche zu verstehen, die sich aus der Pflanze Argania spinosa isolieren lassen. Proteine (Eiweiß) sind ein Bestandteil des Pflanzenplasmas und finden sich daher in allen Pflanzenteilen. Besonders bevorzugt ist die Extraktion der Samenkerne, insbesondere der entfetteten Samenkerne. Dementsprechend ist eine besondere Ausführungsform der Erfindung Zubereitungen, die native Proteine enthalten, die erhalten werden aus einem Extrakt der Samenkerne, insbesondere der entfetteten Samenkerne von Argania spinosa.

[0013] In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen native

Proteine, die durch wässrige Extraktion bei einem pH-Wert geringer oder gleich 6,5, bevorzugt zwischen 3,5 und 6,5, insbesondere entweder zwischen 5,5 und 6,5 oder zwischen 3,5 und 5,5 und gegebenenfalls einer anschließenden Trocknung, beispielsweise einer Sprüh- oder Gefriertrocknung erhalten werden. Der gewählte pH-Wert Bereich ist abhängig von der zu isolierenden Proteinfraktion.

[0014] Die nativen Proteine, die sich aus der Pflanze Argania spinosa, insbesondere aus den Samenkernen der Pflanze extrahieren lassen, können Molekulargewichte zwischen 10.000 Da und größer als 500.000 Da besitzen. Bevorzugt können sie eingeteilt werden in folgende Gruppen von Molekulargewichtsbereichen. Extrahiert werden können native Proteine mit einem Molekulargewicht größer als 500.000 Da, native Proteine mit Molekulargewicht im Bereich von 170.000 bis 250.000 Da und native Proteine mit Molekulargewicht im Bereich von 10.000 bis 18.000.

[0015] Demnach betreffen weitere Ausführungsformen der Erfindung zum einen Zubereitungen, die native Proteine enthalten, deren Molekulargewicht größer als 500.000 Da beträgt, Zubereitungen, die native Proteine enthalten, deren Molekulargewicht im Bereich von 170.000 Da bis 250.000 Da, bevorzugt im Bereich von 170.000 Da bis 210.000 Da liegt und Zubereitungen, die native Proteine enthalten, deren Molekulargewicht im Bereich von 10.000 bis 18.000 bevorzugt im Bereich von 13.000 bis 16.000 liegt. Der Anteil an nativen Proteinen, berechnet auf das Trockengewicht des Extraktes liegt zwischen 20 und 60 Gew.-%, insbesondere 35 bis 55 Gew.-%. Demnach ist eine weitere besondere Ausführungsform der Erfindung Zubereitungen, die native Proteine in Form eines Extraktes mit einem Aktivsubstanzgehalt im Bereich von 20 bis 85 Gew.-%, insbesondere 35 bis 55 Gew.-% oder 60 bis 85 Gew.-%- berechnet auf Trockengewicht, je nach Extraktionsmethode - enthalten.

Extraktion

30

[0016] Die Herstellung der erfindungsgemäß einzusetzenden Extrakte erfolgt durch übliche Methoden der Extraktion von Pflanzen bzw. Pflanzenteilen. Bezüglich der geeigneten herkömmlichen Extraktionsverfahren wie der Mazeration, der Remazeration, der Digestion, der Bewegungsmazeration, der Wirbelextraktion, Ultraschallextraktion, der Gegenstromextraktion, der Perkolation, der Reperkolation, der Evakolation (Extraktion unter vermindertem Druck), der Diakolation und Festflüssig-Extraktion unter kontinuierlichem Rückfluß, die in einem Soxhlet-Extraktor durchgeführt wird, die dem Fachmann geläufig und im Prinzip alle anwendbar sind, sei beispielhaft auf Hagers Handbuch der Pharmazeutischen Praxis, (5. Auflage, Bd. 2, S. 1026-1030, Springer Verlag, Berlin-Heidelberg-New-York 1991) verwiesen. Als Ausgangsmaterial können frische oder getrocknete Pflanzen oder Pflanzenteile eingesetzt werden, üblicherweise wird jedoch von Pflanzen und/oder Pflanzenteilen ausgegangen, die vor der Extraktion mechanisch zerkleinert werden können. Hierbei eignen sich alle dem Fachmann bekannten Zerkleinerungsmethoden, als Beispiel sei die Zerkleinerung mit einem Klingen enthaltenen Gerät genannt.

[0017] Als Lösungsmittel für die Durchführung der Extraktionen können vorzugsweise organische Lösungsmittel, Wasser oder Gemische aus organischen Lösungsmitteln und Wasser, insbesondere niedermolekulare Alkohole, Ester, Ether, Ketone oder halogenhaltige Kohlenwasserstoffe mit mehr oder weniger hohen Wassergehalten (destilliert oder nicht destilliert) vorzugsweise wässrig, alkoholische Lösungen mit mehr oder weniger hohen Wassergehalten, verwendet werden. Besonders bevorzugt ist die Extraktion mit Wasser, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol und deren Isomere, Aceton, Propylenglycolen, Polyethylenglycolen Ethylacetat, Dichlormethan, Trichlormethan sowie Mischungen hieraus. Die Extraktion erfolgt in der Regel bei 20 bis 100 °C, bevorzugt bei 80 bis 100°C, insbesondere bei Siedetemperatur der Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemische. In einer möglichen Ausführungsform erfolgt die Extraktion unter Inertgasatmosphäre zur Vermeidung der Oxidation der Inhaltsstoffe des Extraktes. Die Extraktionszeiten werden vom Fachmann in Abhängigkeit vom Ausgangsmaterial, dem Extraktionsverfahren, der Extraktionstemperatur, vom Verhältnis Lösungsmittel zu Rohstoff u.a. eingestellt. Nach der Extraktion können die erhaltenen Rohextrakte gegebenenfalls weiteren üblichen Schritten, wie beispielsweise Aufreinigung, Konzentration und/oder Entfärbung unterzogen werden. Falls wünschenswert, können die so hergestellten Extrakte beispielsweise einer selektiven Abtrennung einzelner unerwünschter Inhaltsstoffe, unterzogen werden. Die Extraktion kann bis zu jedem gewünschten Extrakti-

onsgrad erfolgen, wird aber gewöhnlich bis zur Erschöpfung durchgeführt.

[0018] Die vorliegende Erfindung umfasst die Erkenntnis, dass die Extraktionsbedingungen sowie die Ausbeuten der Endextrakte je nach gewünschtern Einsatzgebiet gewählt werden können.

[0019] Die Einsatzmenge der Pflanzenextrakte in den genannten Zubereitungen richtet sich nach der Konzentration der einzelnen Inhaltstoffe und nach der Art der Anwendungen der Extrakte. Die Gesamtmenge des die nativen Proteine enthaltenden Pflanzenextraktes, der in den erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten ist, beträgt in der Regel 0,01 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,03 bis 5 Gew.-%, insbesondere 0,03 bis 0,6 Gew.-% bezogen auf die Zubereitungen, mit der Maßgabe, dass sich die Mengenangaben mit Wasser und gegebenenfalls weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen zu 100 Gew.-% addieren.

[0020] Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% - bezogen auf die Endzubereitung der kosmetischen und/oder dermopharmazeutischen Zubereitungen - betragen. Die Herstellung der Zubereitungen kann durch übliche Kalt - oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phaseninversionstemperatur-Methode.

[0021] Aktivsubstanz im Sinne der Erfindung bezieht sich auf den Anteil an Substanzen sowie Hilfs- und Zusatzstoffen, die in dem Mittel enthaltend sind, mit Ausnahme des zusätzlich hinzugefügten Wassers. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als Pflegemittel für die Haut und/oder die Haare. Diese Art der Verwendung umfasst sowohl Mittel mit kosmetischer als auch mit dermopharmazeutischer Wirkung.

20 Pflegemiftel:

[0022] Als Pflegemittel im Sinne der Erfindung sind Pflegemittel für Haut und Haar zu verstehen. Diese Pflegemittel schließen unter anderem reinigende und aufbauende Wirkung für Haut und Haare ein.

[0023] Die Applikation kann sowohl topisch als auch oral in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Säfte, Lösungen und Granulate erfolgen.

[0024] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen zeigen darüber hinaus eine hervorragende hautpflegende Wirkung bei gleichzeitig hoher Hautverträglichkeit. Außerdem zeigen sie eine gute Stabilität, insbesondere gegenüber oxidativer Zersetzung der Produkte. Die Zubereitungen weisen eine Vielzahl von kosmetischen und dermopharmazeutischen Wirkungen auf. Weitere Gegenstände der Erfindung betreffen daher die Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa

- als Pflegemittel für Haut und/oder Haare;
- als feuchtigkeitsregulierendes Feuchthaltemittel;
- als Mittel zur Stärkung der Hautbarrierefunktionen
- als anti-inflammatorische Wirkstoffe;
 - als Antioxidant;
 - als Mittel gegen die Hautalterung:
 - > als revitalisierendes und restrukturierendes Mittel für Haut und/oder Haare.
- > als protease-inhibierendes Mittel, insbesondere als collagenase- und/oder elastase-inhibierendes Mittel;

[0025] Die nativen Proteine aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa wirken im Sinne der Erfindung als feuchtigkeitsregulierende Feuchthaltemittel. Im Sinne der Erfindung sind darunter Hautpflegemittel zu verstehen, die der Feuchtigkeitsregulierung der Haut dienen. Dieses entspricht im Sinne der Erfindung der Definition eines Moisturizer. Es sind Stoffe oder Stoffgemische, die kosmetischen und/oder dermopharmazeutischen Zubereitungen die Eigenschaft verleihen, nach dem Aufftragen und Verteilen auf der Hautoberfläche, die Feuchtigkeitsabgabe des Stratum corneum (Hornschicht) zu reduzieren.

[0026] Die erfindungsgemäßen Feuchthaltemittel enthalten native Proteine aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa. Als weitere Feuchthaltemittel können in Kombination mit den native Proteinen aus dem Pflanzenextrakt beispielhaft weitere Feuchthaltemittel enthalten sein, wie:

- Polyglycerinfettsäureester auf Basis von Fettsäuren mit 12-18 C-Atomen, z.B. Tetraglycerylmonooleat, Triglyce-
- Pyroglutaminsäure oder L-Argininpyroglutamat, L-Lysinpyroglutamat;
- Mischungen von Aminosäuren wie z.B. L-Alanin, L-Arginin, L-Serin, L-Threonin;
- 55 Propylen Glycol

 - Polysaccharide oder Hyaloronsäure
 - Ricinusölether und Sorbitanester wie in der JP60149511 (Lion Corp) beschrieben

50

30

35

40

[0027] Die nativen Proteine aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa wirken im Sinne der Erfindung als antiinflammatorisches Pflegemittel, die eine Entzündung der Haut heilen können oder die einer Entzündung vorbeugen können. Die Entzündungen können dabei die unterschiedlichsten Ursachen aufweisen. Insbesondere können Entzündungen behandelt werden, die durch UV-Strahlung, Hautverunreinigungen oder bakteriell wie hormonell bedingte Hautveränderungen, z. B. Akne induziert werden.

[0028] Die nativen Proteine aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa wirken im Sinne der Erfindung gegen Hautalterungen, insbesondere gegen jede Art der Fältchen- und Faltenbildung. Eine andere Bezeichnung für diese Art der Pflegemittel ist auch anti-ageing Mittel. Die Verwendungen schließen eine Verlangsamung von Altersprozessen der Haut mit ein. Die Alterserscheinungen können die unterschiedlichsten Ursachen aufweisen. Insbesondere können diese Alterserscheinungen auf Grund von Apoptose, durch UV-Strahlung oder durch die Zerstörung der hauteigenen Proteine wie beispielsweise Collagen oder Elastan induzierten Schädigungen der Haut verursacht sein. Die erfindungsgemäße Lehre schließt die Erkenntnis mit ein, dass die nativen Proteine aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als anti-protease Mittel, insbesondere als anti-collagenase und als antielastase Mittel wirken können.

[0029] Die nativen Proteine aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa wirken im Sinne der Erfindung als schützende und aufbauende Pflegemittel mit revitalisierenden und reaktivierenden Aktivitäten für die Haut und/oder Haare. Diese Art der Verwendung dieser Pflegemittel, wirkt positiv beispielsweise gegen den negativen Einfluss der Umweltverschmutzung auf Haut und/oder Haare, indem sie die natürlichen Funktionen von Haut und/oder Haare reaktivieren und die Haut und/oder Haare widerstandsfähiger machen. Die revitalisierende und reaktivierende Aktivität von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa wirkt der Apoptose entgegen.

[0030] Im Sinne der Erfindung versteht man unter Apoptose den gezielten Zelltod bestimmter unerwünschter oder geschädigter Zellen. Es handelt sich um einen aktiven Prozess der Zellen (Selbstmord auf Befehl), Apoptose wird durch einen oxidativen Stress (UV-Strahlung, Entzündung), durch einen Mangel an Wachstumsfaktoren oder durch giftige Stoffe (Schmutzstoffe, genotoxische Stoffe usw.) eingeleitet. Bei der Hautalterung z. B. kann es durch einen Mangel an Wachstumsfaktoren in der Haut zu einer induzierten Apoptose der Hautzellen kommen. Bei den durch Apoptose betroffenen Zellen wird durch das spezifische Enzym Endonuclease die nukleare DNA abgebaut und die DNA-Fragmente in das Cytoplasma geschleust. Als Wachstumsfaktoren im Sinne der Erfindung sind prinzipiell alle körpereigenen oder von außen zugeführten zu verstehen, die das Wachstum von Haut- und Haarzellen stimulieren. Dazu zählen beispielsweise Hormone und chemische Mediatoren oder Signalmoleküle. Es handelt sich zum Beispiel um Polypeptid-Wachstumsfaktoren oder Glykoprotein-Wachstumsfaktoren. Hier sei der Epidermale Wachstumsfaktor (EGF) genannt, der aus 53 Aminosäuren besteht und damit einen Polypeptid Wachstumsfaktor darstellt oder das Fibrillin, welches zu den Glykoproteinen gehört. Weitere Wachstumsfaktoren sind beispielsweise Urogastron, Laminin, Follistatin und Heregelin.

[0031] Die Verwendung der erfindungsgemäßen Extrakte als schützende und aufbauende Pflegemittel ist prinzipiell für alle Zubereitungen möglich, die zur Prävention gegen Schädigungen oder bei Schädigungen der Haut und/oder Haare und damit in der Haut- und Haarpflege eingesetzt werden, Eine andere Verwendung auf diesem Gebiet ist die Applikation bei empfindlicher, durch Allergie oder anderen Ursachen geschädigter Haut. Die Schädigung der Haut kann dabei unterschiedlichste Ursachen haben.

[0032] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen können zur Herstellung von kosmetischen und/oder dermopharmazeutischen Zubereitungen, wie beispielsweise Haarshampoos, Haarlotionen, Schaumbäder, Duschbäder, Cremes, Gele, Lotionen, alkoholische und wäßriglalkoholische Lösungen, Emulsionen, Wachs/ Fett-Massen, Stiftpräparaten, Pudern oder Salben zum Einsatz kommen. Des weiteren können die erfindungsgemäßen Zubereitungen zur oralen Applikation auch in Tabletten, Dragees, Kapseln, Säfte, Lösungen und Granulate eingearbeitet sein.

[0033] Diese Zubereitungen können ferner als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe milde Tenside, Ölkörper, Emulgatoren, Perlglanzwachse, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, Überfettungsmittel, Stabilisatoren, Polymere, Siliconverbindungen, Fette, Wachse, Lecithine, Phospholipide, biogene Wirkstoffe, UV-Lichtschutzfaktoren, Antioxidantien, Deodorantien, Antitranspirantien, Antischuppenmittel, Filmbildner, Quellmittel, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Tyrosininhibitoren (Depigmentierungsmittel), Hydrotrope, Solubilisatoren, Konservierungsmittel, Parfümöle, Farbstoffe und dergleichen enthalten.

Tenside

[0034] Als oberflächenaktive Stoffe können anionische, nichtionische, kationische und/oder amphotere bzw. amphotere Tenside enthalten sein, deren Anteil an den Mitteln üblicherweise bei etwa 1 bis 70, vorzugsweise 5 bis 50 und insbesondere 10 bis 30 Gew.-% beträgt. Typische Beispiele für anionische Tenside sind Seifen, Alkylbenzolsulfonate, Alkansulfonate, Olefinsulfonate, Alkylethersulfonate, Glycerinethersulfonate, α-Methylestersulfonate, Sulfofettsäuren, Alkylsulfate, Fettalkoholethersulfate, Glycerinethersulfate, Fettsäureethersulfate, Hydroxymischethersulfate, Monoglycerid(ether)sulfate, Fettsäureamid(ether)sulfate, Mono- und Dialkylsulfosuccinate, Mono- und Dialkylsulfosuccinate, Sulfotriglyceride, Amidseifen, Ethercarbonsäuren und deren Salze, Fettsäureisethionate, Fettsäuresarcosinate,

Fettsäuretauride, N-Acylaminosäuren, wie beispielsweise Acyllactylate, Acyltartrate, Acylglutamate und Acylaspartate, Alkyloligoglucosidsulfate, Proteinfettsäurekondensate (insbesondere pflanzliche Produkte auf Weizenbasis) und Alkyl (ether)phosphate. Sofern die anionischen Tenside Polyglycoletherketten enthalten, können diese eine konventionelle, vorzugsweise jedoch eine eingeengte Homologenverteilung aufweisen. Typische Beispiele für nichtionische Tenside sind Fettalkoholpolyglycolether, Alkylphenolpolyglycolether, Fettsäurepolyglycolester, Fettsäureamidpolyglycolether, Fettaminpolyglycolether, alkoxylierte Triglyceride, Mischether bzw. Mischformale, gegebenenfalls partiell oxidierte Alk (en)yloligoglykoside bzw. Glucoronsäurederivate, Fettsäure-N-alkylglucamide, Proteinhydrolysate (insbesondere pflanzliche Produkte auf Weizenbasis), Polyolfettsäureester, Zuckerester, Sorbitanester, Polysorbate und Aminoxide. Sofern die nichtionischen Tenside Polyglycoletherketten enthalten, können diese eine konventionelle, vorzugsweise jedoch eine eingeengte Homologenverteilung aufweisen. Typische Beispiele für kationische Tenside sind quartäre Ammoniumverbindungen, wie beispielsweise das Dimethyldistearylammoniumchlorid, und Esterquats, insbesondere quaternierte Fettsäuretrialkanolaminestersalze. Typische Beispiele für amphotere bzw. zwitterionische Tenside sind Alkylbetaine, Alkylamidobetaine, Aminopropionate, Aminoglycinate, Imidazoliniumbetaine und Sulfobetaine. Bei den genannten Tensiden handelt es sich ausschließlich um bekannte Verbindungen. Hinsichtlich Struktur und Herstellung dieser Stoffe sei auf einschlägige Übersichtsarbeiten beispielsweise J.Falbe (ed.), "Surfactants In Consumer Products", Springer Verlag, Berlin, 1987, S. 54-124 oder J.Falbe (ed.), "Katalysatoren, Tenside und Mineralöladditive", Thieme Verlag, Stuttgart, 1978, S. 123-217 verwiesen. Typische Beispiele für besonders geeignete milde, d. h. besonders hautverträgliche Tenside sind Fettalkoholpolyglycolethersulfate, Monoglyceridsulfate, Mono- und/oder $Dialkylsulfosuccinate, Fetts\"{a}ure isethionate, Fetts\"{a}ure sarcosinate, Fetts\"{a}ure tauride, Fetts\"{a}ure glutamate, } \alpha - Olefinsul-fetts \r{a}ure tauride, Fetts\"{a}ure tauride, Fetts\ddot{a}ure tauride, Fetts\"{a}ure tauride, Fetts\ddot{a}ure taure tauride, Fetts\ddot{a}ure tauride, Fetts\ddot{a}ure tauride, Fetts\ddot{a$ fonate, Ethercarbonsäuren, Alkyloligoglucoside, Fettsäureglucamide, Alkylamidobetaine, Amphoacetale und/oder Proteinfettsäurekondensate, letztere vorzugsweise auf Basis von Weizenproteinen.

Ölkörper

[0035] Als Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 25 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit linearen oder verzweigten C₆-C₂₂-Fettalkoholen bzw. Ester von verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen oder verzweigten C₆-C₂₂-Fettalkoholen, wie z.B. Myristylmyristat, Myristylpalmitat, Myristylstearat, Myristylisostearat, Myristyloleat, Myristylbehenat, Myristylerucat, Cetylmyristat, Cetylpalmitat, Cetylstearat, Cetylisostearat, Cetyloleat, Cetylbehenat, Cetylerucat, Stearylmyristat, Stearylmyrist palmitat, Stearylstearat, Stearylstearat, Stearyloleat, Stearylbehenat, Stearylerucat, Isostearylmyristat, Isostearyl-30 palmitat, Isostearylstearat, Isostearylisostearat, Isostearyloleat, Isostearylbehenat, Isostearyloleat, Oleyimyristat, Oleylpalmitat, Oleylstearat, Oleylisostearat, Oleyloleat, Oleylbehenat, Oleylerucat, Behenylmyristat, Behenylpalmitat, Behenylstearat, Behenylisostearat, Behenyloleat, Behenylbehenat, Behenylerucat, Erucylmyristat, Erucylpalmitat, Erucylstearat, Erucylisostearat, Erucyloleat, Erucylbehenat und Erucylerucat. Daneben eignen sich Ester von linearen $C_6-C_{22}-\text{Fetts\"{a}uren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von }C_{18}-C_{38}-\text{Alkylhydroxycarbon-}$ säuren mit linearen oder verzweigten C₆-C₂₂-Fettalkoholen (vgl. **DE 19756377 A1**), insbesondere Dioctyl Malate, Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Propylenglycol, Dimerdiol oder Trimertriol) und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis C₆-C₁₀-Fettsäuren, flüssige Mono-/Di-/Triglyceridmischungen auf Basis von C₆-C₁₈-Fettsäuren, Ester von C₆-C₂₂-Fettalkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren, insbesondere Benzoesäure, Ester von C₂-C₁₂-Dicarbonsäuren mit linearen oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen oder Polyolen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und 2 bis 6 Hydroxylgruppen, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, lineare und verzweigte C_6 - C_{22} -Fettalkoholcarbonate, wie z.B. Dicaprylyl Carbonate (Cetiol® CC), Guerbetcarbonate auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 C Atomen, Ester der Benzoesäure mit linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₂-Alkoholen (z.B. Finsolv®TN), lineare oder verzweigte, symmetrische oder unsymmetrische Dialkylether mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen pro Alkylgruppe, wie z.B. Dicaprylyl Ether (Cetiol® OE), Ringöffnungsprodukte von epoxidierten Fettsäureestern mit Polyolen, Siliconöle (Cyclomethicone, Siliciummethicontypen u.a.) und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe, wie z.B. wie Squalan, Squalen oder Dialkylcyclohexane in Betracht.

50 Emulgatoren

[0036] Als Emulgatoren kommen beispielsweise nichtionogene Tenside aus mindestens einer der folgenden Grup-

- 55 > Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe sowie Alkylamine mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest;
 - > Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alk(en)ylrest und deren ethoxylierte

Analoga;

5

10

15

20

35

- > Anlagerungsprodukte von 1 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- > Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- ➤ Partialester von Glycerin und/oder Sorbitan mit ungesättigten, linearen oder gesättigten, verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
- ➤ Partialester von Polyglycerin (durchschnittlicher Eigenkondensationsgrad 2 bis 8), Polyethylenglycol (Molekulargewicht 400 bis 5000), Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Zuckeralkoholen (z.B. Sorbit), Alkylglucosiden (z.B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucosiden (z.B. Cellulose) mit gesättigten und/oder ungesättigten, linearen oder verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
- > Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß **DE 1165574 PS** und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin oder Polyglycerin.
- > Mono-, Di- und Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate und deren Salze;
- > Wollwachsalkohole:
- > Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
- ➤ Block-Copolymere z.B. Polyethylenglycol-30 Dipolyhydroxystearate;
- ➤ Polymeremulgatoren, z.B. Pemulen-Typen (TR-1,TR-2) von Goodrich;
- Polyalkylenglycole sowie
- ➤ Glycerincarbonat.

[0037] Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmengen von Ethylenoxid und/ oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus **DE 2024051 PS** als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt.

[0038] Alkyl- und/oder Alkenyloligoglycoside, ihre Herstellung und ihre Verwendung sind aus dem Stand der Technik bekannt. Ihre Herstellung erfolgt insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen. Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol gebunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis vorzugsweise etwa 8 geeignet sind. Der Oligomerisierungsgrad ist dabei ein statistischer Mittelwert, dem eine für solche technischen Produkte übliche Homologenverteilung zugrunde liegt.

[0039] Typische Beispiele für geeignete Partialglyceride sind Hydroxystearinsäuremonoglycerid, Hydroxystearinsäurediglycerid, Isostearinsäuremonoglycerid, Ricinolsäuremonoglycerid, Isostearinsäurediglycerid, Ölsäuremonoglycerid, Ricinolsäurediglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolsäurediglycerid, Linolensäuremonoglycerid, Linolensäuremonoglycerid, Linolensäuremonoglycerid, Weinsäuremonoglycerid, Weinsäurediglycerid, Citronensäuremonoglycerid, Citronensäuremonoglycerid, Äpfelsäuremonoglycerid, Äpfelsäurediglycerid sowie deren technische Gemische, die untergeordnet aus dem Herstellungsprozeß noch geringe Mengen an Triglycerid enthalten können. Ebenfalls geeignet sind Anlagerungsprodukte von 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 10 Mol Ethylenoxid an die genannten Partialglyceride.

[0040] Als Sorbitanester kommen Sorbitanmonoisostearat, Sorbitansesquiisostearat, Sorbitandiisostearat, Sorbitanmonooleat, Sorbitansesquioleat, Sorbitandioleat, Sorbitantrioleat, Sorbitanmonoerucat, Sorbitansesquierucat, Sorbitandierucat, Sorbitantrierucat, Sorbitanmonoricinoleat, Sorbitansesquiricinoleat, Sorbitandiricinoleat, Sorbitantriricinoleat, Sorbitanmonohydroxystearat, Sorbitansesquihydroxystearat, Sorbitandihydroxystearat, Sorbitantrihydroxystearat, Sorbitanmonotartrat, Sorbitansesquitartrat, Sorbitanditartrat, Sorbitanmonocitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitanmonomaleat, Sorbitansesquimaleat, Sorbitandicitrat, Sorbitandicitrat, Sorbitansesquimaleat, Sorbitansesqu

[0041] Typische Beispiele für geeignete Polyglycerinester sind Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate (Dehymuls® PGPH), Polyglycerin-3-Diisostearate (Lameform® TGI), Polyglyceryl-4 Isostearate (Isolan® GI 34), Polyglyceryl-3 Oleate, Diisostearate (Polyglyceryl-3 Diisostearate (Isolan® PDI), Polyglyceryl-3 Methylglucose Distearate (Tego Care® 450), Polyglyceryl-3 Beeswax (Cera Bellina®), Polyglyceryl-4 Caprate (Polyglycerol Caprate T2010/90), Polyglyceryl-3 Cetyl Ether (Chimexane® NL), Polyglyceryl-3 Distearate (Cremophor® GS 32) und Polyglyceryl Polyricinoleate (Admul® WOL 1403) Polyglyceryl Dimerate Isostearate sowie deren Gemische. Beispiele für weitere geeignete Polyolester sind die gegebenenfalls mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid umgesetzten Mono-, Di- und Triester von Trimethylolpropan oder Pentaerythrit mit Laurinsäure, Kokosfettsäure, Talgfettsäure, Palmitinsäure, Stearinsäure, Ölsäure, Behensäure und

dergleichen.

10

20

25

35

40

[0042] Weiterhin können als Emulgatoren zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine Carboxylat- und eine Sulfonatgruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acylaminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispiels-weise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyloder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Besonders bevorzugt ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat. Ebenfalls geeignete Emulgatoren sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C_{8/18}-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkyl laminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C_{12/18}-Acylsarcosin. Schließlich kommen auch Kationtenside als Emulgatoren in Betracht, wobei solche vom Typ der Esterquats, vorzugsweise methylquatemierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, besonders bevorzugt sind.

Fette und Wachse

[0043] Typische Beispiele für Fette sind Glyceride, d.h. feste oder flüssige pflanzliche oder tierische Produkte, die im wesentlichen aus gemischten Glycerinestern höherer Fettsäuren bestehen, als Wachse kommen u.a. natürliche Wachse, wie z.B. Candelillawachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Espartograswachs, Korkwachs, Guarumawachs, Reiskeimölwachs, Zuckerrohrwachs, Ouricurywachs, Montanwachs, Bienenwachs, Schellackwachs, Walrat, Lanolin (Wollwachs), Bürzelfett, Ceresin, Ozokerit (Erdwachs), Petrolatum, Paraffinwachse, Mikrowachse; chemisch modifizierte Wachse (Hartwachse), wie z.B.

[0044] Montanesterwachse, Sasolwachse, hydrierte Jojobawachse sowie synthetische Wachse, wie z.B. Polyalkylenwachse und Polyethylenglycolwachse in Frage. Neben den Fetten kommen als Zusatzstoffe auch fettähnliche Substanzen, wie Lecithine und Phospholipide in Frage. Unter der Bezeichnung Lecithine versteht der Fachmann diejenigen
Glycero-Phospholipide, die sich aus Fettsäuren, Glycerin, Phosphorsäure und Cholin durch Veresterung bilden. Lecithine werden in der Fachwelt daher auch häufig als Phosphatidylcholine (PC). Als Beispiele für natürliche Lecithine
seien die Kephaline genannt, die auch als Phosphatidsäuren bezeichnet werden und Derivate der 1,2-Diacyl-sn-glycerin-3-phosphorsäuren darstellen. Dem gegenüber versteht man unter Phospholipiden gewöhnlich Mono- und vorzugsweise Diester der Phosphorsäure mit Glycerin (Glycerinphosphate), die allgemein zu den Fetten gerechnet werden.
Daneben kommen auch Sphingosine bzw. Sphingolipide in Frage.

Perigianzwachse

[0045] Als Perlglanzwachse kommen beispielsweise in Frage: Alkylenglycolester, speziell Ethylenglycoldistearat; Fettsäurealkanolamide, speziell Kokosfettsäurediethanolamid; Partialglyceride, speziell Stearinsäuremonoglycerid; Ester von mehrwertigen, gegebenenfalls hydroxysubstituierte Carbonsäuren mit Fettalkoholen mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, speziell langkettige Ester der Weinsäure; Fettstoffe, wie beispielsweise Fettalkohole, Fettketone, Fettaldehyde, Fettether und Fettcarbonate, die in Summe mindestens 24 Kohlenstoffatome aufweisen, speziell Lauron und Distearylether; Fettsäuren wie Stearinsäure, Hydroxystearinsäure oder Behensäure, Ringöffnungsprodukte von Olefinepoxiden mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Polyolen mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen und 2 bis 10 Hydroxylgruppen sowie deren Mischungen.

50 Konsistenzgener und Verdickungsmittel

[0046] Als Konsistenzgeber kommen in erster Linie Fettalkohole oder Hydroxyfettalkohole mit 12 bis 22 und vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und daneben Partialglyceride, Fettsäuren oder Hydroxyfettsäuren in Betracht. Bevorzugt ist eine Kombination dieser Stoffe mit Alkyloligoglucosiden und/oder Fettsäure-N-methylglucamiden gleicher Kettenlänge und/oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearaten. Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise Aerosil-Typen (hydrophile Kieselsäuren), Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, ferner höhermolekulare Polyethylenglycolmono- und diester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® und Pemulen-Typen von Goodrich; Synthalene® von Sigma;

Keltrol-Typen von Kelco; Sepigel-Typen von Seppic; Salcare-Typen von Allied Colloids), Polyacrylamide, Polymere, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxylierte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

Überfettungsmittel

5

10

[0047] Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen.

Stabilisatoren

[0048] Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren, wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat bzw. -ricinoleat eingesetzt werden.

Polymere

[0049] Geeignete kationische Polymere sind belspielsweise kationische Cellulosederivate, wie z.B. eine quaternierte Hydroxyethylcellulose, die unter der Bezeichnung Polymer JR 400® von Amerchol erhältlich ist, kationische Stärke, Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden, quaternierte Vinylpyrrolidon/Vinylimidazol-Polymere, wie z.B. Luviquat® (BASF), Kondensationsprodukte von Polyglycolen und Aminen, quaternierte Kollagenpolypeptide, wie beispielsweise Lauryldimonium Hydroxypropyl Hydrolyzed Collagen (Lamequat®L/Grūnau), quaternierte Weizenpolypeptide, Polyethylenimin, kationische Siliconpolymere, wie z.B. Amodimethicone, Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxypropyldiethylentriamin (Cartaretine®/Sandoz), Copolymere der Acrylsäure mit Dimethyl-diallylammoniumchlorid (Merquat® 550/Chemviron), Polyaminopolyamide, wie z.B. beschrieben in der FR 2252840 A sowie deren vernetzte wasserlöslichen Polymere, kationische Chitinderivate wie beispielsweise quaterniertes Chitosan, gegebenenfalls mikrokristallin verteilt, Kondensationsprodukte aus Dihalogenalkylen, wie z.B. Dibrombutan mit Bisdialkylaminen, wie z.B. Bis-Dimethylamino-1,3-propan, kationischer Guar-Gum, wie z.B. Jaguar® CBS, Jaguar® C-17, Jaguar® C-16 der Firma Celanese, quaternierte Ammoniumsalz-Polymere, wie z.B. Mirapol® A-15, Mirapol® AD-1, Mirapol® AZ-1 der Firma Miranol.

[0050] Als anionische, zwitterionische, amphotere und nichtionische Polymere kommen beispielsweise Vinylacetat/ Crotonsäure-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und deren Ester, unvernetzte und mit Polyolen vernetzte Polyacrylsäuren, Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid/Acrylat-Copolymere, OctylacrylamidlMethylmeth-acrylat/tertButylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxypropylmethacrylat-Copolymere, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon/ Vinylacetat-Copolymere, Vinylpyrrolidon/ Dimethylaminoethylmethacrylat/Vinylcaprolactam-Terpolymere sowie gegebenenfalls derivatisierte Celluloseether und Silicone in Frage. Weitere geeignete Polymere und Verdickungsmittel sind in Cosm.Toil. 108, 95 (1993) aufgeführt.

Siliconverbindungen

40

55

[0051] Geeignete Siliconverbindungen sind beispielsweise Dimethylpolysiloxane, Methylphenylpolysiloxane, cyclische Silicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor-, glykosid- und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen, die bei Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können. Weiterhin geeignet sind Simethicone, bei denen es sich um Mischungen aus Dimethiconen mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 300 Dimethylsiloxan-Einheiten und hydrierten Silicaten handelt. Eine detaillierte Übersicht über geeignete flüchtige Silicone findet sich zudem von Todd et al. in Cosm.Toil. 91, 27 (1976).

UV-Lichtschutzfilter und Antioxidantien

[0052] Unter UV-Lichtschutzfaktoren sind beispielsweise bei Raumtemperatur flüssig oder kristallin vorliegende organische Substanzen (Lichtschutzfilter) zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z.B. Wärme wieder abzugeben. UVB-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Als öllösliche Substanzen sind z.B. zu nennen:

> 3-Benzylidencampher bzw. 3-Benzylidennorcampher und dessen Derivate, z.B. 3-(4-Methylbenzyliden)campher wie in der EP 0693471 B1 beschrieben;

- > 4-Aminobenzoesäurederivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethyl-hexylester, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-octylester und 4-(Dimethylamino)benzoe-säureamylester;
- ➤ Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester, 4-Methoxyzimtsäurepropylester, 4-Methoxyzimtsäureisoamylester 2-Cyano-3,3-phenylzimtsäure-2-ethylhexylester (Octocrylene);
- > Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure-2-ethylhexylester, Salicylsäure-4-iso-propylbenzylester, Salicylsäurehomomenthylester;
- Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methoxybenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon;
- > Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzmalonsäuredi-2-ethylhexyl-ester;
- Triazinderivate, wie z.B. 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin und Octyl Triazon, wie in der EP 0818450 A1 beschrieben oder Dioctyl Butamido Triazone (Uvasorb® HEB);
 - ➤ Propan-1,3-dione, wie z.B. 1 -(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'methoxyphenyl)propan-1,3-dion;
 - ➤ Ketotricyclo(5.2.1.0)decan-Derivate, wie in der EP 0694521 B1 beschrieben.

15 [0053] Als wasserlösliche Substanzen kommen in Frage:

5

10

20

- ➤ 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und deren Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium-, Alkanolammonium- und Glucammoniumsalze:
- ➤ Sulfonsäurederivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzo-phenon-5-sulfonsäure und ihre Salze;
- ➤ Sulfonsäurederivate des 3-Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzolsulfonsäure und 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornyliden)sulfonsäure und deren Salze.
- [0054] Als typische UV-A-Filter kommen insbesondere Derivate des Benzoylmethans in Frage, wie beispielsweise 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-tert.-Butyl-4'-methoxydibenzoylmethan (Parsol® 1789), 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)-propan-1,3-dion sowie Enaminverbindungen, wie beschrieben in der DE 19712033 A1 (BASF). Die UV-A und UV-B-Filter k\u00f6nnen selbstverst\u00e4ndlich auch in Mischungen eingesetzt werden. Besonders g\u00fcnstige Kombinationen bestehen aus den Derivate des Benzoylmethans,, z.B. 4-tert.-Butyl-4'-methoxy-dibenzoylmethan (Parsol® 1789) und 2-Cyano-3,3-phenylzimts\u00e4ure-2-ethyl-hexylester (Octocrylene) in Kombination mit Ester der Zimts\u00e4ure, vorzugsweise 4-Methoxyzimts\u00e4ure-2-ethylhexylester und/oder 4-Methoxyzimts\u00e4urepropylester und/oder 4-Methoxyzimts\u00e4urepropylester. Vorteilhaft werden deartige Kombinationen mit wasserl\u00f6slichen Filtern wie z.B. 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfons\u00e4ure und deren Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium-, Alkanolammonium- und Glucammoniumsalze kombiniert.
 - [0055] Neben den genannten löslichen Stoffen kommen für diesen Zweck auch unlösliche Lichtschutzpigmente, nämlich feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage. Beispiele für geeignete Metalloxide sind insbesondere Zinkoxid und Titandioxid und daneben Oxide des Eisens, Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Aluminiums und Cers sowie deren Gemische. Als Salze können Silicate (Talk), Bariumsulfat oder Zinkstearat eingesetzt werden. Die Oxide und Salze werden in Form der Pigmente für hautpflegende und hautschützende Emulsionen und dekorative Kosmetik verwendet. Die Partikel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können jedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt vorliegen. Typische Beispiele sind gecoatete Titandioxide, wie z.B. Titandioxid T 805 (Degussa) oder Eusolex® T2000 (Merck). Als hydrophobe Coatingmittel kommen dabei vor allem Silicone und dabei speziell Trialkoxyoctylsilane oder Simethicone in Frage. In Sonnenschutzmitteln werden bevorzugt sogenannte Mikro- oder Nanopigmente eingesetzt. Vorzugsweise wird mikronisiertes Zinkoxid verwendet. Weitere geeignete UV-Lichtschutzfilter sind der Übersicht von P.Finkel in SÖFW-Journal 122, 543 (1996) sowie Parf.Kosm. 3, 11 (1999) zu entnehmen.
- [0056] Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der Antioxidantien eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D, L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystemin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Butioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr

geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Äpfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallensäure, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-Apalmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, α-Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Superoxid-Dismutase, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z.B. Selen-Methionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

Biogene Wirkstoffe

15

20

35

[0057] Unter biogenen Wirkstoffen sind im Rahmen der Erfindung zusätzlich solche zu verstehen, die nicht aus der Pflanze Argania spinosa stammen, wie beispielsweise Tocopherolacetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, (Desoxy) Ribonucleinsäure und deren Fragmentierungsprodukte, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, AHA-Säuren, Aminosäuren, Ceramide, Pseudoceramide, essentielle Öle, weitere Pflanzenextrakte und zusätzliche Vitaminkomplexe.

Deodorantien und keimhemmende Mittel

[0058] Kosmetische Deodorantien (Desodorantien) wirken Körpergerüchen entgegen, überdecken oder beseitigen sie. Körpergerüche entstehen durch die Einwirkung von Hautbakterien auf apokrinen Schweiß, wobei unangenehm riechende Abbauprodukte gebildet werden. Dementsprechend enthalten Deodorantien Wirkstoffe, die als keimhermende Mittel, Enzyminhibitoren, Geruchsabsorber oder Geruchsüberdecker fungieren. Als keimhermende Mittel sind grundsätzlich alle gegen grampositive Bakterien wirksamen Stoffe geeignet, wie z. B. 4-Hydroxybenzoesäure und ihre Salze und Ester, N-(4-Chlorphenyl)-N'-(3,4 dichlorphenyl)harnstoff, 2,4,4'-Trichlor-2'-hydroxydiphenylether (Triclosan), 4-Chlor-3,5-dimethyl-phenol, 2,2'-Methylen-bis(6-brom-4-chlorphenol), 3-Methyl-4-(1-methylethyl)-phenol, 2-Benzyl-4-chlorphenol, 3-(4-Chlorphenoxy)-1,2-propandiol, 3-lod-2-propinylbutylcarbamat, Chlorhexidin, 3,4,4'-Trichlorcarbanilid (TTC), antibakterielle Riechstoffe, Thymol, Thymianöl, Eugenol, Nelkenöl, Menthol, Minzöl, Farnesol, Phenoxyethanol, Glycerinmonocaprinat, Glycerinmonocaprinat, Glycerinmonocaprinat (GML), Diglycerinmonocaprinat (DMC), Salicylsäure-N-alkylamide wie z. B. Salicylsäure-n-octylamid oder Salicylsäure-n-decylamid.

[0059] Als Enzyminhibitoren sind beispielsweise Esteraseinhibitoren geeignet. Hierbei handelt es sich vorzugsweise um Trialkylcitrate wie Trimethylcitrat, Tripropylcitrat, Triisopropylcitrat, Tributylcitrat und insbesondere Triethylcitrat (Hydagen® CAT). Die Stoffe inhibieren die Enzymaktivität und reduzieren dadurch die Geruchsbildung. Weltere Stoffe, die als Esteraseinhibitoren in Betracht kommen, sind Sterolsulfate oder -phosphate, wie beispielsweise Lanosterin-, Cholesterin-, Campesterin-, Stigmasterin- und Sitosterinsulfat bzw -phosphat, Dicarbonsäuren und deren Ester, wie beispielsweise Glutarsäure, Glutarsäuremonoethylester, Glutarsäurediethylester, Adipinsäure, Adipinsäuremonoethylester, Adipinsäurediethylester, Malonsäure und Malonsäurediethylester, Hydroxycarbnonsäuren und deren Ester wie beispielsweise Citronensäure, Äpfelsäure, Weinsäure oder Weinsäurediethylester, sowie Zinkglycinat.

[0060] Als Geruchsabsorber eignen sich Stoffe, die geruchsbildende Verbindungen aufnehmen und weitgehend festhalten können. Sie senken den Partialdruck der einzelnen Komponenten und verringern so auch ihre Ausbreitungsgeschwindigkeit. Wichtig ist, daß dabei Parfums unbeeinträchtigt bleiben müssen. Geruchsabsorber haben keine Wirksamkeit gegen Bakterien. Sie enthalten beispielsweise als Hauptbestandteil ein komplexes Zinksalz der Ricinolsäure oder spezielle, weitgehend geruchsneutrale Duftstoffe, die dem Fachmann als "Fixateure" bekannt sind, wie z. B. Extrakte von Labdanum bzw. Styrax oder bestimmte Abietinsäurederivate. Als Geruchsüberdecker fungieren Riechstoffe oder Parfümöle, die zusätzlich zu ihrer Funktion als Geruchsüberdecker den Deodorantien ihre jeweilige Duftnote verleihen. Als Parfümöle seien beispielsweise genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten, Stengeln und Blättern, Früchten, Fruchtschalen, Wurzeln, Hölzern, Kräutern und Gräsern, Nadeln und Zweigen sowie Harzen und Balsamen. Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone und Methylce-

drylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z. B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Vetiveröl, Olibanöl, Galbanumöl, Labdanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Lilial, Ly $ral, Citronellol, Phenylethylalkohol, \alpha-Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisam-leannellol, Cyclamenaldehyd, Linalool, Cyclamenaldehyd, Linalool,$ brene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

[0061] Antitranspirantien (Antiperspirantien) reduzieren durch Beeinflussung der Aktivität der ekkrinen Schweißdrüsen die Schweißbildung, und wirken somit Achselnässe und Körpergeruch entgegen. Wässrige oder wasserfreie Formulierungen von Antitranspirantien enthalten typischerweise folgende Inhaltsstoffe:

adstringierende Wirkstoffe,

➢ Ölkomponenten,

15

20

25

30

35

45

55

- > nichtionische Emulgatoren,
- > Coemulgatoren,
- Konsistenzgeber,
- ➤ Hilfsstoffe wie z. B. Verdicker oder Komplexierungsmittel und/oder
- > nichtwässrige Lösungsmittel wie z. B. Ethanol, Propylenglykol und/oder Glycerin.

[0062] Als adstringierende Antitranspirant-Wirkstoffe eignen sich vor allem Salze des Aluminiums, Zirkoniums oder des Zinks. Solche geeigneten antihydrotisch wirksamen Wirkstoffe sind z.B. Aluminiumchlorid, Aluminiumchlorhydrat, Aluminiumdichlorhydrat, Aluminiumsesquichlorhydrat und deren Komplexverbindungen z. B. mit Propylenglycol-1,2. Aluminiumhydroxyallantoinat, Aluminiumchloridtartrat, Aluminium-Zirkonium-Trichlorohydrat, Aluminium-Zirko-niumtetrachlorohydrat, Aluminium-Zirkonium-pentachlorohydrat und deren Komplexverbindungen z. B. mit Aminosäuren wie Glycin. Daneben können in Antitranspirantien übliche öllösliche und wasserlösliche Hilfsmittel in geringeren Mengen enthalten sein. Solche öllöslichen Hilfsmittel können z.B. sein:

- > entzündungshemmende, hautschützende oder wohlriechende ätherische Öle,
- > synthetische hautschützende Wirkstoffe und/oder
- > öllösliche Parfümöle.

[0063] Übliche wasserlösliche Zusätze sind z.B. Konservierungsmittel, wasserlösliche Duftstoffe, pH-Wert-Stellmittel, z.B. Puffergemische, wasserlösliche Verdickungsmittel, z.B. wasserlösliche natürliche oder synthetische Polymere wie z.B. Xanthan-Gum, Hydroxyethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon oder hochmolekulare Polyethylenoxide.

40 Filmbildner

[0064] Gebräuchliche Filmbildner sind beispielsweise Chitosan, mikrokristallines Chitosan, quaterniertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quatemäre Cellulose-Derivate, Kollagen, Hyaluronsäure bzw. deren Salze und ähnliche Verbindungen.

Antischuppenwirkstoffe

[0065] Als Antischuppenwirkstoffe kommen Pirocton Olamin (1-Hydroxy-4-methyl-6-(2,4,4-trimythylpentyl)-2-(1H)pyridinonmonoethanolaminsalz), Baypival® (Climbazole), Ketoconazol®, (4-Acetyl-1-{-4-[2-(2.4-dichlorphenyl) r-2-(1H-imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxylan-c-4-ylmethoxyphenyl}piperazin, Ketoconazol, Elubiol, Selendisulfid, Schwefel kolloidal, Schwefelpolyehtylenglykolsorbitanmonooleat, Schwefelrizinolpolyehtoxylat, Schwfel-teer Destillate, Salicylsäure (bzw. in Kombination mit Hexachlorophen), Undexylensäure Monoethanolamid Sulfosuccinat Na-Salz, Lamepon® UD (Protein-Undecylensäurekondensat), Zinkpyrithion, Aluminiumpyrithion und Magnesiumpyrithion / Dipyrithion-Magnesiumsulfat in Frage.

Quelimittel

[0066] Als Quellmittel für wäßrige Phasen können Montmorillonite, Clay Mineralstoffe, Pemulen sowie alkylmodifi-

zierte Carbopoltypen (Goodrich) dienen. Weitere geeignete Polymere bzw. Quellmittel können der Übersicht von R. Lochhead in Cosm.Toll. 108, 95 (1993) entnommen werden.

Insekten-Repellentien

[0067] Als Insekten-Repellentien kommen N,N-Diethyl-m-toluamid, 1,2-Pentandiol oder Ethyl Butylacetylaminopropionate in Frage

Selbstbräuner und Depigmentierungsmittel

[0068] Als Selbstbräuner eignet sich Dihydroxyaceton. Als Tyrosinhinbitoren, die die Bildung von Melanin verhindern und Anwendung in Depigmentierungsmitteln finden, kommen beispielsweise Arbutin, Ferulasäure, Kojisäure, Cumarinsäure und Ascorbinsäure (Vitamin C) in Frage.

15 Hydrotrope

5

10

[0069] Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner Hydrotrope, wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt werden. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Die Polyole können noch weitere funktionelle Gruppen, insbesondere Aminogruppen, enthalten bzw. mit Stickstoff modifiziert sein. Typische Beispiele sind

- Glycerin;
- > Alkylenglycole, wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1.000 Dalton;
- > technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- > Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit:
- > Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methylund Butylglucosid;
- > Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
- > Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- > Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin;
- > Dialkoholamine, wie Diethanolamin oder 2-Amino-1,3-propandiol.

Konservierungsmittel

[0070] Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure sowie die in Anlage 6, Teil A und B der Kosmetikverordnung aufgeführten weiteren Stoffklassen.

Parfümöle

[0071] Als Parfümöle seien genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten (Lilie, Lavendel, Rosen, Jasmin, Neroli, Ylang-Ylang), Stengeln und Blättern (Geranium, Patchouli, Petitgrain), Früchten (Anis, Koriander, Kümmel, Wacholder), Fruchtschalen (Bergamotte, Zitrone, Orangen), Wurzeln (Macis, Angelica, Sellerie, Kardamon, Costus, Iris, Calmus), Hölzern (Pinien-, Sandel-, Guajak-, Zedern-, Rosenholz), Kräutern und Gräsern (Estragon, Lemongras, Salbel, Thymian), Nadeln und Zweigen (Fichte, Tanne, Kiefer, Latschen), Harzen und Balsamen (Galbanum, Elemi, Benzoe, Myrrhe, Olibanum, Opoponax). Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, Phenoxyethylisobutyrat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Dimethylbenzylcarbinylacetat, Phenoylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Ethylmethylphenylglycinat, Allylycyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone, α-Isomethylionon und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylakohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden

35

40

25

jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z.B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Olibanöl, Galbanumöl, Labolanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Lilial, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol, α-Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilllat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

Farbstoffe

10

20

25

40

45

50

[0072] Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoff kommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.81-106 zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

Beispiele

1. Beispiel: Extraktion der Pflanzen mit destilliertem Wasser

[0073] 0,2kg entfettete Argania spinosa Samenkerne wurden in ein Glasgefäß überführt und mit 2I destilliertem Wasser aufgegossen. Die Mischung wurde bei Raumtemperatur für zwei Stunden gerührt. Der pH-Wert der Lösung lag zwischen 6,2 und 6,0. Anschließend wurde die Mischung 15 min bei einer Geschwindigkeit von 5000 g zentrifugiert. Die überstehende kolloide Flüssigkeit wurde durch Filtration an Tiefenfilter mit einer mittleren Porosität von 450 nm (von der Firma Seitz, Bordeaux Frankreich) vom Rückstand getrennt. Die Ausbeute an nativen Proteinen berechnet auf Trockengewicht (nach N x 6,25) betrug 35 bis 55 Gew.-%.

2. Beispiel: Aufarbeitung des Extraktes durch Thermo-Reinigung

[0074] Beispiel 1 wurde wiederholt, die Aufreinigung jedoch durch das Thermo-Reinigungsverfahren durchgeführt. Hierzu wurde die überstehende kolloide Flüssigkeit nach dem wie unter Beispiel 1 beschriebenen Zentrifugieren für 30 min auf 80-100 °C erhitzt, was zur Ausfällung der hitzeinstabilen nativen Proteine führte und anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt. Anschließend wurde die Mischung 15 min bei einer Geschwindigkeit von 5000 g zentrifugiert und durch Filtration an Tiefenfilter mit einer mittleren Porosität von 220 nm (von der Firma Seitz, Bordeaux Frankreich) vom Rückstand getrennt.

[0075] Durch Chromatographie an Superose 12HR konnten drei Hauptfraktionen an native Proteinen isoliert werden. Diese hatten Molekulargewichte in folgenden Bereichen:

Tabelle 1:

Molekularge	wichtsbereiche der extrahlerten na	tivne Proteine
	Molekulargewichtsbereich (Da)	Anteil (Gew-%)
Fraktion 1	größer/gleich 500.000	16
Fraktion 2	187.000 bis 210.000	55
Fraktion 3	13.000 bis 16.000	14

3. Beispiel: Extraktion mit Anreicherung der Fraktion 2

[0076] Beispiel 1 wurde bis zur Zemtrifugation wiederholt. 1,6 Liter dieses rohen Proteinextraktes wurden in einen Reaktor gegeben und unter Rühren durch Zugabe von 4N Schwefelsäure auf einen pH-Wert von 4,5 eingestellt. Die Mischung wurde 15 bis 30 min. gerührt. Anschließend wurde die Mischung 15 min bei einer Geschwindigkeit von 5000 g zentrifugiert. Der erhaltene Rückstand war angereichert mit der Fraktion im Molekulargewichtsbereich zwischen 187.000 und 210.000 Da. Der Rückstand wurde mit 160 ml wasser aufgenommen und der pH-Wert unter Rühren durch Zugabe von 4N NaOH auf pH 6,1 eingestellt. Die so erhaltene Lösung wurde erneut unter den beschriebenen Bedin-

gungen zentrifugiert und durch Gefriertrocknung getrocknet. Durch diese Anreicherung konnte ein Extrakt erhalten werden, der 70-85 Gew.-% der nativen Proteine nach Fraktion 2 aus Beispiel 2 enthielt. Der gesamte Proteinanteil im erhaltenen getrockneten Extrakt betrug nach dieser Extraktionsmethode 60-85 Gew.-%.

4. Beispiel: Extraktion mit Anreicherung der Fraktion 3

[0077] 1,48 Liter des Rückstandes aus Beispiel 3 wurde durch Filtration an Tiefenfilter mit einer mittleren Porosität von 220 nm (von der Firma Seitz, Bordeaux Frankreich) vom Rückstand getrennt und anschließend gefriergetrocknet. Durch diese Anreicherung konnte ein Extrakt erhalten werden, der 21-40 Gew.-% der nativen Proteine nach Fraktion 3 aus Beispiel 2 enthielt. Der gesamte Proteinanteil im erhaltenen getrockneten Extrakt betrug nach dieser Extraktionsmethode 40-50 Gew.-%, nachgewiesen durch ein UV-Chromatogramm.

5. Beispiel: Test zur Feuchtigkeitsregulierung der Haut

5 Hintergrund:

[0078] In der Epidermis menschlicher Haut findet sich die Hornschicht (das Stratum corneum), sein Wassergehalt sichert ihm einerseits seine Elastizität und bestimmt andererseits Menge sowie vielleicht auch Größe der an sich mikroskopisch kleinen abgeschilferten Hornschuppen.

Methode:

20

30

40

45

50

[0079] Proben von normaler Haut und von geschädigter Haut, erhalten aus der plastischen Chirurgie, wurden für diese feuchtigkeitsregulierenden Test verwendet. Das Stratum corneum aus diesen Hautproben wurde für eine Stunde in einer 5%igen Lösung von Natrium-Laurylsulfat getränkt, anschließend bei Raumtemperatur getrocknet und auf Gittern aufgezogen in hermetisch abgeriegelten Kammern mit definierter relativer Feuchtigkeit (44 %, gesättigte Lösung von Kaliumcarbonat) gelagert und standardisiert. Jede Probe des Stratum corneums wurde unter drei Bedingungen vergleichend getestet.

- 1) ohne Behandlung;
- 2) Behandlung mit Placebo;
- 3) Behandlung mit einer Zubereitung die aus einem Bindemittel besteht (Hydrogel LS von der Firma Laboratoire Serobiologique LS), enthaltend 5 Gew.-% Extrakt nach Beispiel 4.
- [0080] Es wurde jeweils 2 mg/cm² Placebo bzw. Zubereitung nach 3) auf die externe Oberfläche aufgetragen. Als Placebo diente das Bindemittel (Hydrogel LS der Firma Laboratoire Serobiologique LS) ohne die beschriebene Zubereitung, also ohne Pflanzenextrakt.
 - [0081] Die feuchtigkeitsregulierende Aktivität der erfindungsgemäßen nativen Proteine in oben beschriebener Zubereitung wurden bestimmt durch den Verlust an Feuchtigkeit im Stratum corneum während einer Zeitspanne von 24 Stunden, angegeben in mg/h/cm² im Vergleich zur Placebo Behandlung.

Tabelle 2

Feuchtigkeitsregulierender Effekt, bestimmt durch Messung des Feuchtigkeitsverlustes (in mg/h/cm²) in Klammern findet sich die Standardabweichung									
Stratum corneum	Kontrolle ohne Behandlung	Behandlung mit Placebo	Behandlung nach 3)						
Kontrolle (Haut ohne Schäden)	0,34 (0,06)	0,34 (0,02)	0,31 (0,02)						
Geschädigte Haut	0,62 (0.14)	0,62 (0,13)	0,53 (0,12)						

[0082] Die Ergebnisse der Untersuchnungen zeigen eine deutliche feuchtigkeitsregulierende Aktivität der nativen Proteine aus Argania spinosa. Die Hautproben,welche mit Zubereitungen nach 3) behandelt wurden zeigten einen deutlich geringeren Verlust an Feuchtigkeit im Verlauf von 24 Stunden als unbehandelte Hautproben. Der Unterschied war bei bereits geschädigter Haut noch deutlicher zu erkennen als bei Haut ohne Schäden.



6. Beispielrezepturen kosmetischer Mittel mit nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa

[0083] Die gemäß Beispiel 1 bis 4 erhaltenen Extrakte wurden in den folgenden erfindungsgemäßen Rezepturen K1 bis K21 sowie 1 bis 30 eingesetzt. Die so hergestellten kosmetischen Mittel zeigten gegenüber den Vergleichsrezepturen V1, V2 und V3 sehr gute hautpflegende Eigenschaften bei gleichzeitig guter Hautverträglichkeit. Darüber hinaus sind die erfindungsgemäßen Mittel stabil gegen oxidative Zersetzung.

[0084] Alle in der Tabelle 3-6 aufgeführten und verwendeten Substanzen mit registriertem Warenzeichen ® sind Marken und Produkte der COGNIS Gruppe.

Tabelle 3:

INCI Bezeichnung	K1	K2	КЗ	K4	K5	K6	K7	V1
Glyceryl Stearate (and) Ceteareth-12/20	8,0	8,0	8,0	8,0	8,0	8,0	8,0	8,0
(and) Cetearyl Alcohol (and) Cetyl						-/-	-,,	",
Palmitate	•					1	1	
Cetearyl Alcohol	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0
Dicaprylyl Ether	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0
Cocoglycerides	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0
Cetearyl Isononanoate	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0
Glycerin (86 Gew%ig)	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0
Extrakt nach Beispiel 1 bis 4	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	-
Tocopherol		0,5		,	-,-	-,-	","	
Allantoin			0,2					
Bisabolol				0,5				
Chitosan (Hydagen CMF)	}			-,-	10,0		ĺ	
Desoxyribonucleinsäure 1)				İ	, .	0,5		
Panthenol	1	Ī		- 1		٠,٥	0,5	

Tabelle 4:

INCI Bezeichnung	K8	K9	K10	K11	K12	K13	K1
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate	4,0	4,0	4,0	4.0	4,0	4,0	4,0
Polyglyceryl-3 Diisostearate	2,0	2,0	2,0	2.0	2,0	2,0	2,0
Cera Alba	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0
Zinc Stearate	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0
Cocoglycerides	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0
Cetaeryl Isononanoate	8,0	8,0	8,0	8,0	8,0	8,0	8,0
Dicaprylyl Ether	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
Magnesiumsulfate	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Glycerin (86 Gew%ig)	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
Extrakt nach Beispiel 1 bis 4	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	
Tocopherol	,-	0,5	, ,,,	0,0	0,5	0,5	0,5
Allantoin		-,-	0,2				ı
Bisabolol	ı		١ -,- ١	0,5			
Chitosan (Hydagen CMF)			ŀ	0,5	10,0		
Desoxyribonucleinsäure 1)			I		10,0	ا ء ا	
Panthenol	- 1			j	ł	0,5	0,5

Tabelle 4: (fortgesetzt)

Nachtcremerezepturen K8 bis K14 (Alle Angaben in Gew% bezogen auf	das ko	smetisc	che Mitt	el)				
INCI Bezeichnung	К8	К9	K10	K11	K12	K13	K14	V 2.
Wasser				Ad	100			

W/O Bodylotion Rezeptu (Alle Angaben in Gew% t			netische Mil	tel)				
INCI-Bezeichnung	K15	K16	K17	K18	K19	K20	K21	V3
PEG-7 Hydrogenated Castor Oil	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0
Decyl Oleate	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0
Cetearyl Isononanoate	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0	7,0
Glycerin (86 Gew%ig)	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
MgSO ₄ *7 H ₂ O	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Extrakt nach Beispiel 1 bis 3	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	
Tocopherol		0,5						
Allantoin			0,2					
Bisabolol				0,5				
Chitosan (Hydagen CMF)					10,0			
Desoxyribonucleinsäure						0,5		
Panthenol							0,5	
Wasser		'	,	Ad	100	•	'	

¹⁾ Desoxyribonucleinsäure: Molekuargewicht ca. 70000, Reinheit (bestimmt durch spektro-photometrische Messung der Absorption bei 260 nm sowie 280 nm): mindestens 1,7.

<u>Tabelle 6: Rezepturen</u>
(Alle Angaben in Gew.-% bezogen auf das kosmetische Mittel, Wasser, Konservierungsmittel addieren sich zu 100 Gew.-

Kosmetische Zubereitungen (Wasser, Konservierungsmittel ad 100 Gew.-%)

	Zusammensetzung (INCI)	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0	Texapon® NSO Sodium Laureth Sulfate	-	7	1	1	1	1 -	38,0	38,0	25,0	-
	Texapon® SB 3 Disodum Laureth Sulfosuccinate	 	1	1 -	+-	†-	1 -	†-	-	10,0	+
	Plantacare® 818	+-	+-	+-	+-	+-	+-	7,0	7,0	6,0	
5	Coco Glucosides Plantacare® PS 10		↓	—		<u> </u>			7,0	0,0	
	Sodium Laureth Sulfate (and) Coco Glucosides	-	1 -	-	-	-	-	-	-	-	16,0
	Dehyton® PK 45 Cocamidopropyl Betaine	-	-	1	-	-	+-	†-	-	10,0	-
9	Dehyquart® A Cetrimonium Chloride	2,0	2,0	2,0	2,0	4,0	4,0	+-	-	-	-
	Dehyquart L® 80 Diccooylmethylethoxymonium Methosulfate (and) Propylenglycol	1,2	1,2	1,2	1,2	0,6	0,6	+-	-	-	-
	Eumulgin® B2 Ceteareth-20	0,8	0,8	-	0,8	 -	1,0	 	-		<u> </u>
;	Eumulgin® VL 75 Lauryl Glucoside (and) Polyglyceryl-2 Polyhydroxystearate (and) Glycenn	†-		0,8	-	0.8	-	-	-	•	-
	Lanette® O Cetearyi Alcohol	2,5	2,5	2,5	2,5	3,0	2,5	-	-		-
	Cutina® GMS Gyceryl Stearate	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	1,0	-	-	_	
	Cetiol® HE PEG-7 Glyceryl Coccate	1,0	-	-	-	-	-	-	-	1,0	
	Cetiol® PGL Hexyldecanol (and) Hexyldecyl Laurate	1	1,0		-	1,0	-	-		-	-
	Cetiol® V Decyl Oleate	1.	-	-	1,0	•	-	-		-	
	Eutanol® G Octyldodecanol	·	-	1,0	-	-	1,0	-	-	-	_
	Nutrilan® Keratin W Hydrolyzed Keratin	-		-	2,0	-	-	-	-		
	Lamesoft® LMG Glyceryl Laurate (and) Potassium Cocoyl Hydrolyzed Collagen		-	-	-	-	•	3,0	2,0	4,0	-
	Euperlan® PK 3000 AM Glycol Distearate (and) Laureth-4 (and) Cocamidopropyl Betaine	-	-	-	-	-			3,0	5,0	5,0
	Generol № 122 N Soja Sterol	-	-		-	1,0	1,0			-	\exists
	Extrakt nach Beispiel 1-4	1,0	1,0	1,0	1.0	1,0	1,0	1,0	1,0	-	-
	Hydagen® CMF Chitosan	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0 1,0	1,0
	Copheroi® 12250 Tocopherol Acetate	-	-	0,1	0,1	-	-		-+	-	
	Arlypon® F Laureth-2	-	-	-	-	-		3,0	3,0	1,0	\dashv
	Sodium Chloride	1 I	1	- 1	i			- 1	- 1	1	

(1-4) Haarspülung, (5-6) Haarkur, (7-8) Duschbad, (9) Duschgel, (10) Waschlotion

<u>Tabelle 6 (Fortsetzung)</u> Kosmetische Zubereitungen - Fortsetzung

5	Zusammensetzung (INCI)	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
	Texapon® NSO Soctum Laureth Sulfate	20,0	20,0	12,4	-	25,0	11,0	-	-	•	-
10	Texapon® K 14 S Sodium Myreth Sulfate	-	•	•	•	•	,	•	•	11,0	23,0
	Texapon® SB 3 Disodium Laureth Sulfosuccinate	-	-	-	-	-	7,0	-	-	-	·
	Plantacare® 818 Coco Glucosides	5,0	5,0	4,0	-	-	-	-	-	6,0	4,0
15	Plantacare® 2000 Decyl Gucoside	-	-	-		5,0	4,0	-	-	-	•
	Plantacare® PS 10 Sodium Laureth Sulfate (and) Coco Glucosides	20,0	20,0	•	40,0	8.0	,	16,0	17,0	-	7,0
20	Dehyton® PK 45 Cocamidopropyl Betaine Eurnulain® B1	20,0	20,0	•		1.0		-	-	-	7,0
20	Ceteareth-12 Eumulgin® B2		-		1.0	1,0			-	-	-
	Ceteareth-20 Lameform® TGI	-	-	-	4,0	-		-	-	-	-
25	Polyglyceryl-3 isostearate Dehymuls® PGPH	-	-	1,0		-	-		-	-	-
	Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate Monomuls® 90-L 12		-	-	-	-	-	-	-	1,0	1,0
	Glyceryl Laurate Cetiol® HE	-	0,2	-	-	-	-	-	-	-	-
30	PEG-7 Gyceryl Coccate Eutanol® G Octyldodecanol	-	-	-	3,0	-	-	-	-	·	-
	Nutrilan® Keratin W Hydrolyzed Keratin	-	-	-		-	-	-	-	2,0	2,0
35	Nutrilan® I Hydrolyzed Collegen	1,0	-	-	-		2,0		2,0		-
	Lamesoft® LMG Glyceryl Laurate (and) Potassium Cocoyl Hydrolyzed Collagen	-	-	-		<u> </u>	-	<u> </u>	<u> </u>	1,0	-
	Lamesoft® 156 Hydrogenated Tallow Gycende (and) Potassium Cocoyl Hydrolyzed Collagen				-	-	-	-	-		5,0
40	Gluadin® WK Sodium Coccyl Hydrofyzed Wheat Protein	1,0	1,5	4,0	1,0	3,0	1,0	2,0	2,0	2,0	•
	Euperlan® PK 3000 AM Glycol Distearate (and) Laureth-4 (and) Cocamidopropyl Betaine	5,0	3,0	4,0	-	-	•	٠	3,0	3,0	•
45	Panthenol Arlypon® F	2,6	1,6	1,0	1,0	1,5		· •	 :	=	-
	Laureth-2 Extrakt nach Beispiel 1-4	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
	Hydagen® CMF Chitosan	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
50	Sodium Chloride Glycerin (86 Gew%ig)	-	5,0	-	-	<u>:</u>	1,6	2,0	2,2 1,0	3,0	3,0

(11-14) Duschbad "Two-in-One), (15-20) Shampoo

<u>Tabelle 6 (Fortsetzung)</u> Kosmetische Zubereitungen (Wasser, Konservierungsmittel ad 100 Gew.-%) - Fortsetzung 2

Zusammensetzung (INCI)	21	22	23	24	25	26	27	28	29	
Texapon® NSO Sodium Laureth Sulfate	1.	30,0	30,0	-	25,0	†-	+-	+-	+-	-
Plantacare® 818 Coco Gucosides	-	10,0	-	-	20,0	-	+-	+-	+-	-
Plantacare® PS 10 Sodium Laureth Sulfate (and) Coco Glucosides	22,0	-	5,0	22,0	-	-	+-	+-	+-	-
Dehyton® PK 45 Cocamidopropyl Betaine	15,0	10,0	15,0	15,0	20,0	-	+-	+-	+-	-
Emulgade® SE Glyceryl Sterate (and) Ceteareth 12/20 (and) Cetearyl Alcohol (and) Cetyl Palmitate	-	-	-	-		5,0	5,0	4,0	-	
Eumulgin® B1 Ceteareth-12	-	-	-	-	-	-	†-	1,0	+-	-
Lameform® TGI Polyglyceryl-3 isostearate	-	-	-	-	-	-	-	1-	4,0	
Dehymuls® PGPH Polygtyceryl-2 Dipolythydroxystearate	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
Monomuls® 90-O 18 Glyceryl Oleate	-	-	-	-	-	-	-	-	2,0	•
Cetiol® HE PEG-7 Glyceryl Coccete	2,0	-	-	2,0	5,0	-	-	-	 -	
Cetiol® OE Dicaprylyl Ether	-	-	-		-	-	-	-	5,0	•
Cetiol® PGL Hexyldecanol (and) Hexyldecyl Laurate	-	-	-	-	-	-	-	3,0	10,0	
Cetiol® SN Cetearyl Isononanoate	·	$\neg \uparrow$	-	-	-	3,0	3,0	-	-	
Cetiol® V Decyl Oleate	-	-		-	-	3,0	3,0	-	-	
Myritol® 318 Coco Caprylate Caprate	-	-	-	-	-	•		3,0	5,0	
Bees Wax Nutrilan® Elastin E20	\exists	-	\vdots	-	-	-		·	7,0	
Hydrolyzed Elastin Nutrilan⊕ I-50				-	2,0	2,0	- 00		-	
Hydrohyzed Collagen Gluadin® AGP		\bot	0,5	$\frac{\cdot}{\cdot}$	2,0		2,0			
Hydrolyzed Wheat Gluten Gluadin® WK				2,0	5,0			0,5	-	
Sodium Cocoyl Hydrolyzed Wheat Protein Euperlan® PK 3000 AM	5,0	-		5,0	5,0	-		-	0,5	
Stycol Distearate (and) Laureth-4 (and) Cocamidopropyl Betaine Arlypon® F		-		5,0						
aureth-2 Extrakt nach Belspiel 1-4	1,0	1,0	10	10	10	10		-		
Hydagen® CMF						1,0 1,0	1,0 1,0	1,0	1,0 1,0	
flagnesium Sulfate Hepta Hydrate		-	<u> </u>	-	-	-	-		1,0	•
Slycerin (86 Gew%ig)		-	-			3,0		5,0	5,0	•

⁽²¹⁻²⁵⁾ Schaumbad, (26) Softcreme, (27, 28) Feuchtigkeitsemulsion, (29, 30) Nachtcreme

Patentansprüche

5

15

25

30

- 1. Kosmetische und/oder dermopharmazeutische Zubereitungen enthaltend native Proteine aus der Pflanze Argania spinosa als Pflegemittel für Haut und Haare.
- Zubereitungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie native Proteine enthalten, die erhalten werden aus einem Extrakt der Samenkerne und/oder der entfetteten Samenkerne von Argania spinosa.
- Zubereitungen nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzelchnet, dass sie native Proteine enthalten, die erhalten werden durch wässrige Extraktion bei einem pH-Wert geringer oder gleich 6,5 und gegebenenfalls einer anschließenden Trocknung.
 - 4. Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzelchnet, dass das Molekulargewicht der nativen Proteine größer 500.000 Da ist.
 - 5. Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Molekulargewicht der nativen Proteine im Bereich von 170.000 Da bis 250.000 ist.
- 6. Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzelchnet, dass das Molekulargewicht der nativen Proteine im Bereich von 10.000 Da bis 18.000 Da ist
 - 7. Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzelchnet, dass sie native Proteine in Form eines Extraktes mit einem Aktivsubstanzgehalt im Bereich von 20 bis 85 Gew.-% berechnet auf Trockengewicht enthalten.
 - 8. Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass sie den native Proteine enthaltenden Extrakt in Mengen von 0,01 bis 25 Gew.-% berechnet bezogen auf die Zubereitung enthalten, mit der Maßgabe, dass sich die Mengenangaben mit Wasser und gegebenenfalls weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen zu 100 Gew.-% addieren.
 - Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als Pflegemittel für Haut und/oder Haare.
- 10. Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als feuchtigkeitsregulierendes
 35 Feuchthaltemittel.
 - 11. Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als Mittel zur Stärkung der Hautbarrierefunktionen.
- 12. Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als anti-inflammatorische Mittel.
 - 13. Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als Antioxidant.
 - 14. Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa gegen Hautalterung.
 - 15. Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als revitalisierendes und restrukturierendes Mittel für Haut und/oder Haare.
- 16. Verwendung von nativen Proteinen aus Extrakten der Pflanze Argania spinosa als protease-inhibierendes Mittel, insbesondere als collagenase- und/oder elastase-inhibierendes Mittel.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 00 44 0318

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		1
Katagoria	×	uments mit Angabe, soweit erforderlich.	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANNELDUNG (INLCI.7)
X	FR 2 756 183 A (FA COSMETIQUE) 29. Ma + Seite 5; Ansprüc	1 1998 (1998-05-29)	1-16	A61K35/78 A61K7/48 A61K7/06
A	FR 2 500 306 A (FA 27. August 1982 (1 * Ansprüche *	URE JEAN) 982-08-27)	1-16	A61P17/00
A	FR 2 553 788 A (PF 26. April 1985 (19 * Ansprüche *	COSMETIQUE) 85-04-26)	1-16	
	FR 2 724 663 A (FA COSMETIQUE) 22. Mä * Ansprüche *	BRE PIERRE DERMO rz 1996 (1996-03-22)	1-16	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
				A61K A61P
Der vorik	egende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prüler
M	IÜNCHEN	6. April 2001	Seeg	ert, K
X : von be Y : von be andere A : techno	EGORIE DER GENANNTEN DOKT sconderer Bedeutung allein betracht sconderer Bedeutung in Verbindung in Veröffentlichung derseiben Kateg logischer Hintergrund shiffliche Offenbarung	E : âlteres Patentdoku nach dem Anmelde mit einer D : In der Anmelde orte L : aus anderen Grûnd	ment, das jedoch Idatum veröffentik angeführtes Doku Ien angeführtes D	cht worden ist ment Ookument

EPO FORM 1503 03.82 (PO4C03)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 44 0318

06-04-2001

lm angefü	Recherchenberk hrtes Patentdok	cht ument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröftentlichun
FR	2756183	Α	29-05-1998	KEINE	. — <u></u>
FR	2500306	Α	27-08-1982	KEINE	
FR	2553788	Α	26-04-1985	KEINE	
FR	2724663	A	22-03-1996	KEINE	

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

THIS PAGE BLANK (USPTO)